(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-55197

(P2003-55197A) (43)公開日 平成15年2月26日(2003.2.26)

(51) Int. C1. 7	識別記号	F I	テーマコード (参考)
A61K 9/20		A61K 9/20	4C076-
47/10		47/10	
47/26		47/26	
47/32		47/32	
47/36		47/36	
	審査請求	未請求 請求項の数22 OL	(全17頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2002-158651(P2002-158651)	(71)出願人 000002956	
(22)出願日	平成14年5月31日(2002.5.31)	田辺製薬株式会	注 央区道修町3丁目2番10号
		(72)発明者 清水 幸祐	
(31)優先権主張番号	特願2001-172528(P2001-172528)	大阪府大阪市流	川区加島3丁目13-31-41
(32)優先日	平成13年6月7日(2001.6.7)	0 .	
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 永尾 恵吾	
÷		兵庫県川西市新	田 1 - 2 - 11 - 907
		(74)代理人 100078662	
			肇 (外1名)
	•		•

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤

(57)【要約】

【課題】 圧縮工程による機能性粒子の損傷を受けることがなく、製剤間での機能性粒子の含有量のばらつきがなく、服用感もよく、雑菌が繁殖しにくく、乾燥工程も容易である機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤の製造方法を提供する。

【解決手段】 (a) 1 重量%で水に均一に含有させた場合、25℃における分散維持率が75%以上かつ粘度が100㎡a·s以下である分散剤、(b) 水溶性糖類及び(c) 機能性粒子を含有する水分散液を鋳型に充填し、水を除去することを特徴とする、機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤の製法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 1 重量%で水に均一に含有させた 場合、25℃における分散維持率が75%以上かつ粘度 が100mPa·s以下である分散剤、(b)水溶性糖類及 び(c)機能性粒子を含有する水分散液を鋳型に充填 し、水を除去することを特徴とする、機能性粒子含有口 腔内速崩壊性製剤の製法。

分散剤が、水不溶性物質の微粒子と水溶 【請求項2】 性物質とからなる複合体である、請求項1記載の製法。

【請求項3】 分散剤が、水不溶性物質の微粒子と水溶 10 性物質を含む水分散液を乾燥処理することにより得られ る複合体である、請求項2記載の製法。

水不溶性物質が繊維性物質である、請求 【請求項4】 項2又は3記載の製法。

【請求項5】 水不溶性物質の微粒子が、微結晶セルロ ースである、請求項4記載の製法。

【請求項6】 水不溶性物質の微粒子の平均粒子径が、 30 μm以下である、請求項2~5のいずれか1項記載 の製法。

【請求項7】 水溶性物質が、ローカストビーンガム、 グアーガム、タマリンドガム、クインスシードガム、カ ラヤガム、アラピアガム、トラガントガム、ガッティー ガム、アラビノガラクタン、寒天、カラギーナン、アル ギン酸及びその塩、ファーセレラン、ペクチン、マルメ ロ、キサンタンガム、カードラン、プルラン、デキスト ラン、ジェランガム、ゼラチン、カルボキシメチルセル ロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、コンド ロイチン硫酸ナトリウム、デンプングリコール酸ナトリ ウム、澱粉加水分解物、デキストリン類、ブドウ糖、フ ルクトース、キシロース、ソルボース、庶糖、乳糖、マ 30 ルトース、異性化糖、カップリングシュガー、パラチノ ース、ネオシュガー、還元澱粉糖化飴、ラクツロース、 ポリデキストロース、フラクトオリゴ糖、ガラクトオリ ゴ糖、キシリトール、マンニトール、マルチトール及び ソルビトールから選ばれる1種又は2種以上である、請 求項2~6のいずれか1項記載の製法。

【請求項8】 分散剤が、カルボキシメチルセルロース ナトリウム、カラヤガムーデキストリン混合物及びキサ ンタンガムーデキストリン混合物から選ばれる1種又は 2種以上でコーティングされた微結晶セルロースであ る、請求項1記載の製法。

【請求項9】 分散剤が、カルボキシメチルセルロース ナトリウムでコーティングされた微結晶セルロースであ る、請求項8記載の製法。

【請求項10】 水溶性糖類が、グルコース、フルクト ース、ショ糖、乳糖、マルトース、マンニトール、キシ リトール、ソルビトール、トレハロース及びエリスリト ールから選ばれる1種または2種以上である、請求項1 ~9のいずれか1項記載の製法。

ンニトール、及びエリスリトールから選ばれる1種また は2種以上である、請求項10記載の製法。

【請求項12】 機能性粒子の平均粒子径が、50~2 00μm、粒子径250μm以上の機能性粒子の割合が機 能性粒子全量の10%以下である、請求項1~11のい ずれか1項記載の製法。

【請求項13】 機能性粒子が、被覆粒子である、請求 項1~12のいずれか1項記載の製法。

【請求項14】 水分散液における分散剤の含量が、

0.05~2.0重量%である、請求項1記載の製法。

【請求項15】 水分散液における水溶性糖類の配合量 が、分散剤1重量部に対して30~1000重量部であ り、機能性粒子の配合量が、分散剤1重量部に対して1 ~500重量部である、請求項14記載の製法。

【請求項16】 水分散液において、水溶性糖類が水に 完全には溶解していない、請求項14又は15記載の製

【請求項17】 機能性粒子を含有する水分散液から凍 結乾燥により水を除去する、請求項1~16のいずれか 1項記載の製法。

(a) 1重量%で水に均一に含有させ 【請求項18】 た場合、25℃における分散維持率が75%以上かつ粘 度が100mPa·s以下である分散剤、(b) 水溶性糖類 及び(c)機能性粒子を含有する機能性粒子口腔内速崩 壞性製剤。

【請求項19】 (a) 1重量%で水に均一に含有させ た場合、25℃における分散維持率が75%以上かつ粘 度が100mPa·s以下である分散剤、(b)水溶性糖類 及び(c)機能性粒子を含有する水分散液を鋳型に充填 し、水を除去することによって得られる、機能性粒子含 有口腔内速崩壞性製剤。

【請求項20】 製剤中における分散剤の含量が、0. 07~4重量%である、請求項18又は19記載の機能 性粒子含有口腔内速崩壞性製剤。

【請求項21】 製剤中における水溶性糖類の配合量 が、分散剤1重量部に対して30~1000重量部であ り、機能性粒子の配合量が、分散剤1重量部に対して1 ~500重量部である、請求項18~20のいずれか1 項記載の機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤。

【請求項22】 硬度が10N以上、口腔内崩壊時間が 40 60秒以下である、請求項18~21のいずれか1項記 載の機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤。

【発明の詳細な説明】

【発明の属する技術分野】本発明は、機能性粒子を含有 する口腔内速崩壊性製剤及びその製法に関する。

[0002]

【従来の技術】経口投与用の固形製剤としては、従来、 細粒剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤などの剤型の製剤が 【請求項11】 水溶性糖類が、乳糖、マルトース、マ 50 用いられている。しかしこれらの剤型の製剤には、乳

児、高齢者、重症患者にとっては、小さすぎて取り扱いにくい、嚥下が困難である等という問題があるため、これらの問題の少ない製剤、例えば口腔内速崩壊性製剤も各種開発されつつある。

【0003】一方、治療効果の改善、患者のコンプライアンスの向上などを目的として、製剤からの薬物放出速度の制御、製剤に含まれる薬物の味のマスキングなど種々の機能を付与された製剤が研究され、臨床の場においても使用されている。

【0004】そこで、このような機能を有すると共に、 従来の経口投与用製剤に比べて、乳児、高齢者、重症患 者にとっても適度な大きさを有し、取り扱いやすく、し かも嚥下も容易であるといった服用性の改善された製剤 の開発のため、前述したような機能を有する粒子(機能 性粒子)を口腔内速崩壊性製剤中に組み込んだ製剤を開 発することが提案されている。

【0005】口腔内速崩壊性製剤の製法についてみると、このような製剤の製法は、例えば特表平7-503237号、特開平5-271054号、特開平8-291051号などに記載されている。

【0006】特表平7-503237号には、薬物を融解性結合剤と共に圧縮成形し、得られた錠剤中の結合剤を融解、凝固させることにより、圧縮するのが困難な薬物を含有し、柔らかくて噛み砕くことができ、そして急速に崩壊する多孔性の錠剤を得ることが記載されている。

【0007】特開平5-271054号には、薬物、糖類、及び糖類の粒子表面が湿る程度の水分を含む混合物を打錠することによって、適度な強度と口腔内での速い溶解性及び崩壊性を有する口腔内溶解型錠剤を得ること 30が記載されている。

【0008】特開平8-291051号には、薬物、水溶性結合剤及び水溶性賦形剤を含む乾燥状態の錠剤材料を低圧力で加圧成形する打錠工程;前記工程で成形された錠剤に吸湿させるための加湿工程、及び加湿された錠剤を乾燥させる乾燥工程からなる速溶解性錠剤の製造方法が記載されている。

【0009】しかし、これらの方法はいずれも、圧縮成形の工程を含むため、これらの方法を用いて機能性粒子を含む口腔内速崩壊性製剤を製造しようとすると、圧縮 40により機能性粒子が損傷を受けるため、機能性粒子の機能を維持した製剤を得ることができない。

【0010】一方、上記のような圧縮成形の工程を含まない、口腔内で急速に崩壊する製剤を製造する方法は、例えば特開昭53-44619号、WO93/12769、特表平9-502622号、特開平11-116466号などに記載されており、これらの方法では、薬物と、水溶性天然高分子物質(ゼラチン、寒天、キサンタンガム、グアガム、デキストリンなど)、糖類などを含む溶液又は分散液を鋳型に充填し、乾燥させて口腔内で50

急速に崩壊する製剤を製造している。

【0011】しかしこれらの方法により得られた製剤は 天然高分子物質を用いているため、雑菌が繁殖しやす く、また高分子物質が水に溶解した場合には粘度が高 く、口腔内での曳糸性があるため、服用感が悪い。

【0012】更に、これらの方法で機能性粒子を含む製剤を製造しようとすると、製造工程において分散液中で機能性粒子が沈降又は浮揚してしまうため、得られる製剤間で機能性粒子の含有量がばらついたり、また同一製剤中でも機能性粒子の分布が偏った不均一な製剤が得られるという問題もある。

【0013】また、特開平11-116464号には、 薬物、水に対する溶解度が30g/100g以下である 糖類、及び水に対する溶解度が30g/100g以上で ある糖類とを水に混合して得た水系懸濁物であるクリーム状組成物から常温での通風乾燥等により水分を除去し て迅速溶解性固形製剤を得ることが記載されている。この方法では、圧縮成形も天然高分子も使用していないが、乾燥に時間がかかる上に、懸濁物を撹拌抵抗の大き いクリーム状組成物とするため、この方法により機能性 粒子を含む製剤を製造しようとすると、機能性粒子を均 ーに分散させるのは困難である。

[0014]

20

【発明が解決しようとする課題】そこでこれらの問題を解決し、圧縮成形により機能性粒子の損傷を受けることがなく、製剤間での機能性粒子の含有量のばらつきがなく、駅用感もよく、雑菌が繁殖しにくく、乾燥工程も容易である機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤及びその製造方法を開発すべく鋭意研究を行なった結果、水に均一に含有させた場合に高分散維持率及び低粘度を生じる分散剤、水溶性糖類、及び機能性粒子を含有する水分散液を用いて機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤を製造すると、上記のような問題が解消されることを発見して、本発明を完成させるに至った。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明は(a)1重量%で水に均一に含有させた場合、25℃における分散維持率が約75%以上かつ粘度が約100㎡a·s以下である分散剤、(b)水溶性糖類及び(c)機能性粒子を含有する水分散液を鋳型に充填し;水を除去することを特徴とする、機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤の製法に関する。

【0016】本方法によって得られる機能性粒子含有口 腔内速崩壊性製剤は、以下のような特徴を有する。

- 1. その製造工程において圧縮成形が含まれないため、含有される機能性粒子の機能が損われずに保持されている。
- 2. 1重量%で水に均一に含有させた場合、25℃における分散維持率が約75%以上であるという高い分散維持率を示す分散剤を用いているため、少量の分散剤を用

いるだけで、機能性粒子の比重、撥水性等によらず、鋳型に充填する際や、充填後水を除去する際においても水分散液中で機能性粒子の分散状態が良好に維持され、各製剤間で機能性粒子の含量にばらつきがなく、また、1製剤中においても機能性粒子が均一に分布した製剤が得られる。更に、高い分散維持率を有する分散剤を用いているため、分散剤の使用量も少なくてすむ。

3. 1重量%で水に均一に含有させた場合、25℃における粘度が約100mPa·s以下であるという低粘度を示す分散剤を用いているため、水分散液の撹拌抵抗が低く、均一化しやすいと共に口腔内で崩壊後も曳糸性がなく、製造した製剤の服用感が良好である。

4. 多量の天然高分子物質を含まないため、雑菌が繁殖し難い。

【0017】本発明の方法で製造される機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤に含有させる機能性粒子とは、単に薬物を含有しているだけではなく、含有している薬物の放出の制御(徐放性、胃溶性、腸溶性、大腸ターゲッティング等)、薬物自体の味のマスキング、遮光、保湿などを目的として、被覆、マイクロスフェア化、マトリッ 20クス化などの処置を施している、所望の薬物を含有している任意の粒子のことをいい、製造中、水分散液中で溶解しないものであれば、特に制限されるものではない。

【0018】このような機能性粒子の粒子径は、特に制限されないが、服用の際、口腔内での崩壊後にもザラつき感がないという点で、平均粒子径約 $45\sim250$ μ m のものが好ましい。特に平均粒子径 $50\sim200$ μ m、粒子径250 μ m以上の機能性粒子の割合が機能性粒子全量の10%以下のものを好ましく使用することができる。

【0019】機能性粒子の具体例としては、薬物を含有する芯粒子の周囲に上記のような目的のために被覆層を設けた被覆粒子、水不溶性物質中に薬物を封入したマイクロスフェアもしくはマトリックス粒子などを挙げることができる。本発明の方法により機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤に含有させる機能性粒子及びその製造方法については、後で詳細に記載する。

【0020】本発明の方法で使用し得る分散剤は、1重量%で水に均一に含有させた場合、25℃における分散維持率が約75%以上かつ粘度が約100mPa·s以下である分散剤である。

【0021】本発明の方法における分散維持率とは、1 重量%の分散剤を均一に含有させた液体に、ニフェジピン粒子(平均粒子径50~100μm、25℃での水に対する溶解度1mg/ml以下)を均一に分散させて5時間静置した場合に、完全に分散状態が維持された場合に比べてどの程度の分散状態を維持できるかを表した値をいう。具体的には、1重量%の分散剤を均一に含有させた液体99重量部に、ニフェジピン粒子1重量部を均一に分散させ、得られた分散液50mlをネスラー管(内径: 22m)に注ぎ、5時間静置する(25℃)。静置後、液の上下中央部より分散液1ml採取し、ニフェジピン粒子濃度を測定する。分散液の理論粒子濃度(すなわち、粒子量/分散液量)を100とした場合の静置後の分散液中央部粒子濃度の割合(%)を分散維持率とする。 【0022】本発明の方法で使用し得る分散剤を1重量%で水に均一に含有させた場合の分散維持率は、上記測

定条件で約75%以上、好ましくは約90%以上である。 10 【0023】また本発明の方法で使用し得る分散剤を1 重量%で水に均一に含有させた場合のB型粘度計により

重量%で水に均一に含有させた場合のB型粘度計により 測定した粘度(25℃)は、約100mPa·s以下、好ま しくは約50mPa·s以下である。

【0024】本発明の方法においては、上記のような分散維持率及び粘度を有する分散剤であればいかなる分散剤も使用することができる。

【0025】かかる分散剤としては、水不溶性物質の微粒子と水溶性物質とからなる複合体をあげることができ、とりわけ、水不溶性物質の微粒子及び水溶性物質を含む水分散液を乾燥処理することにより得られる複合体があげられる。

【0026】水不溶性物質としては、水不溶性の繊維性物質をあげることができ、とりわけ、微結晶セルロースをあげることができる。水不溶性物質の微粒子としては、平均粒子径が 30μ の以下であるものが好ましく、特に好ましくは 15μ の以下、最も好ましくは 10μ の以下のものである。

【0027】水溶性物質としては、例えば、ローカスト ピーンガム、グアーガム、タマリンドガム、クインスシ ードガム、カラヤガム、アラピアガム、トラガントガ ム、ガッティーガム、アラビノガラクタン、寒天、カラ ギーナン、アルギン酸及びその塩、ファーセレラン、ペ クチン、マルメロ、キサンタンガム、カードラン、プル ラン、デキストラン、ジェランガム、ゼラチン、カルボ キシメチルセルロースナトリウム等のセルロース誘導 体、ポリアクリル酸ナトリウム、コンドロイチン硫酸ナ トリウム、デンプングリコール酸ナトリウム等の水溶性 デンプン誘導体、澱粉加水分解物、デキストリン類、ブ ドウ糖、フルクトース、キシロース、ソルボース、庶 40 糖、乳糖、マルトース、異性化糖、カップリングシュガ ー、パラチノース、ネオシュガー、還元澱粉糖化飴、ラ クツロース、ポリデキストロース、フラクトオリゴ糖、 ガラクトオリゴ糖、キシリトール、マンニトール、マル チトール及びソルビトールからなどがあげられる。なか でも、カルボキシメチルセルロースナトリウム、カラヤ ガム、キサンタンガム、デキストリンが好ましい。

【0028】分散剤の具体例としては、カルボキシメチルセルロースナトリウムでコーティングされた微結晶セルロース (例えば、アビセルRC591NF、アビセルCL611、いずれも旭化成製)、カラヤガム及びデキ

50

ストリンでコーティングされた微結晶セルロース(例え ば、アピセルRC-N81、旭化成製)、キサンタンガ ム及びデキストリンでコーティングされた微結晶セルロ ース (アピセルRC-N30、旭化成製)、特開平7-70365、特開平7-102113、特開平7-17 3332、特開平7-268129、特開平8-151 481、特開平9-3243記載の微結晶セルロース及 び水溶性物質からなる組成物などがあげられる。なかで も、カルポキシメチルセルロースナトリウムでコーティ ングされた微結晶セルロースが最も好ましい。

【0029】本発明の方法においては、上記のような分 散剤、機能性粒子に加えて水溶性糖類を水分散液に含有 させるが、糖類を含有させることによって、得られる製 剤が必要な硬度を有するとともに、口腔内での速やかな 崩壊が可能となる、更に、口腔内で崩壊後曳糸性がない などの効果が得られる。

【0030】本発明の方法において水溶性糖類として は、水に対する溶解度が25℃で5%以上である糖類を 用いることができ、かかる水溶性糖類を単独又は組合わ せて使用することができる。具体的にはグルコース、フ 20 ルクトース、庶糖、乳糖、マルトース、マンニトール、 キシリトール、ソルピトール、トレハロース及びエリス リトールから選ばれる1種または2種以上を使用するこ とができ、なかでも乳糖、マルトース、マンニトール、 エリスリトールから選ばれる1種または2種以上を好ま しく使用することができる。2種以上の糖を組合わせて 用いる場合の好ましい組み合わせは、乳糖とマンニトー ルの組み合わせ、マンニトールとエリスリトールの組み 合わせ、乳糖とエリスリトールの組み合わせ、及びマン ニトールとマルトースの組み合わせである。

【0031】本発明の方法においては上記の機能性粒 子、分散剤、及び水溶性糖類に加えて所望により添加剤 を用いることができる。このような添加剤としては、製 造される製剤の服用性、硬度、崩壊時間に悪影響を及ぼ さないものであれば特に限定されず任意のものを使用す ることができる。具体的には、アスパルテーム、サッカ リンナトリウム、サッカリン、ステピア、グリチルリチ ン、アセスルファムカリウムなどの甘味料;クエン酸、 酒石酸、リンゴ酸などの酸味料;メントール、ハッカ 油、ペパーミント、オレンジ、レモンライム、レモン、 イチゴなどの香料;カラメル、アナトー抽出色素、β-カロチン、ビートレッドなどの着色料を挙げることがで きる。

【0032】本発明の方法により機能性粒子含有口腔内 速崩壊性製剤を製造するには、まず機能性粒子、水溶性 糖類、分散剤を水に加えて、水分散液を調製する。配合 する機能性粒子、水溶性糖類、分散剤の配合比、配合量 は、機能性粒子に含有させる薬物の種類、製造する機能 性粒子含有口腔内速崩壊性製剤の用途などに応じて適宜 決定することができるが、水分散液の総重量に対して、

水分散液中の分散剤の含量は、好ましくは0.05~ 2. 0重量%、より好ましくは0. 1~0. 8重量%で ある。水溶性糖類の配合量は、分散剤1重量部に対して 30~1000重量部、好ましくは30~500重量 部、より好ましくは約50~400重量部であり、機能 性粒子の配合量は、分散剤1重量部に対して1~500 重量部、好ましくは約10~200重量部である。最終 的に均一な水分散液が得られるのであれば、添加の順序 は特に限定されない。好ましくは、水に分散剤を分散さ せたのち、機能性粒子、水溶性糖類を加える。水への添 10 加は、撹拌下に行うことが好ましい。撹拌方法として は、マグネチックスターラー、プロペラ撹拌、ホモミキ サー、ホモジナイザーなどを用いることができる。水分 散液において水溶性糖類は、完全に溶解していない方が 好ましいが、完全に溶解していてもよい。

【0033】次に調製した水分散液を鋳型に充填する。 使用し得る鋳型は、鋳型としての機能を有するものであ れば任意のものを使用することができ、例えば金属製、 樹脂フィルム製などのものを使用することができる。好 ましくは、PTP包装に用いられるような、錠剤を格納 するための多数のくばみを有する樹脂フィルムシートを 使用することができる。鋳型として上記のようなPTP 包装用の錠剤を格納するための多数のくぼみを有する樹 脂フィルムシートを用いる場合、水分散液の充填後、乾 燥などにより水分を除去し、次にPTP包装用のカバー シートを付着させることによって、そのまま製品形態と することができる。樹脂フィルムシートとしては、ポリ プロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデンなど のシートを使用することができる。鋳型の形状は、特に 制限されず、所望の大きさの形状を有するもの、例え ば、直径5~20㎜、高さ2~10㎜の円筒形の窪みな どを有するものを挙げることができる。このような鋳型 を上記で調製した水分散液で充填し、次に水分散液から 水を除去する。水を除去する方法としては、水分散液に 含まれる各成分に影響を及ぼさない方法であれば任意の 方法を用いることができるが、例えば自然乾燥、通風乾 燥、減圧乾燥、凍結乾燥などの乾燥方法を挙げることが でき、好ましくは、凍結乾燥である。凍結乾燥は、常法 に従い、鋳型に充填した水分散液を凍結させ、これを減 圧下に置いて水分を昇華させればよく、既知の凍結乾燥 機を用いて容易に実施可能である。

【0034】上記のような方法により調製された本発明 の機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤は、(a) 1 重量 %を水に均一に含有させた場合、25℃における分散維 持率が約75%以上かつ粘度が約100mPa·s以下であ る分散剤、(b)水溶性糖類及び(c)前記機能性粒子 を含有する。本製剤においては、分散剤の含量が、約 0.07~4重量%、好ましくは約0.07~2.8重 量%、より好ましくは約0.14~1.12重量%であ る。水溶性糖類の配合量は、分散剤1重量部に対して3

0~1000重量部、好ましくは30~500重量部、より好ましくは約50~400重量部であり、機能性粒子の配合量は、分散剤1重量部に対して1~500重量部、好ましくは約10~200重量部である。また本製剤の硬度は、10N以上、好ましくは約19.6N以上、より好ましくは約29.4N以上である(タブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)により硬度を測定する場合)。また本製剤の第十三改正日本薬局方崩壊試験(試験液:水)による崩壊時間は、好ましくは約60秒以下、より好ましくは約30秒以下であり、口腔内崩壊時間は、好ましくは約60秒以下、より好ましくは約30秒以下である。

【0035】本発明の方法において機能性粒子含有口腔 内速崩壊性製剤に含有させる機能性粒子については上記 で定義したとおりであるが、以下に詳細に説明する。機 能性粒子には、経口投与可能な薬物であれば任意の薬物 を含有させることができ、その種類は特に限定されな い。以下に含有可能な薬物の例を挙げる。

【0036】(1)解熱鎮痛消炎剤(例えば、インドメ 20 タシン、アセチルサリチル酸、ジクロフェナックナトリウム、ケトプロフェン、イププロフェン、メフェナム酸、アズレン、フェナセチン、イソプロピルアンチピリン、アセトアミノフェノン、ベンザダック、フェニルプタゾン、フルフェナム酸、サリチル酸ナトリウム、サリチルアミド、サザピリン、エトドラクなど);

- (2) ステロイド系抗炎症剤(例えば、デキサメタゾン、ヒドロコルチゾン、プレドニゾロン、トリアムシノロンなど);
- (3) 抗潰瘍剤(例えば、エカベトナトリウム、エンプ 30 ロスチル、スルピリド、塩酸セトラキサート、ゲファル ナート、マレイン酸イルソグラジン、シメチジン、塩酸 ラニチジン、ファモチジン、ニザチジン、塩酸ロキサチ ジンアセテート、オメプラゾール、ランソプラゾールな ど);
- (4) 冠血管拡張剤(ニフェジピン、硝酸イソソルビド、塩酸ジルチアゼム、トラピジル、ジピリダモール、 塩酸ジラゼプ、ベラバミル、ニカルジピン、塩酸ニカル ジピン、塩酸ベラパミルなど);
- (5) 末梢血管拡張剤(例えば、酒石酸イフェンプロジ 40 ル、マレイン酸シネパジド、シクランデレート、シンナリジン、ペントキシフィリンなど);

【0037】(6) 抗生物質(例えば、アンピシリン、アモキシリン、セファレキシン、エチルコハク酸エリスロマイシン、塩酸バカンピシリン、塩酸ミノサイクリン、クロラルフェニコール、テトラサイクリン、エリスロマイシン、セフタジジム、セフロキシムナトリウム、アスポキシシリン、リチペネムアコキシル水和物など);

(7) 合成抗菌剤(例えば、ナリジクス酸、ピロミド

- 酸、ピペミド酸三水和物、エノキサシン、シノキサシン、オフロキサシン、ノルフロキサシン、塩酸シプロフロキサシン、スルファメトキサゾール・トリメトプリムなど);
- (8) 抗ウイルス剤(例えば、アシクロビル、ガンシクロビルなど);
- (9) 鎮けい剤(例えば、臭化プロパンテリン、硫酸アトロピン、臭化オキサピウム、臭化チメピジウム、臭化ブチルスコポラミン、塩化トロスピウム、臭化ブトロピ10 ウム、N-メチルスコポラミンメチル硫酸、臭化メチルオクタトロピンなど);
 - (10) 鎮咳剤(例えば、ヒベンズ酸チペピジン、塩酸メチルエフェドリン、リン酸コデイン、トラニラスト、臭化水素酸デキストロメトルファン、リン酸ジメモルファン、塩酸クロブチノール、塩酸ホミノベン、リン酸ベンプロペリン、塩酸エプラジノン、塩酸クロフェダノール、塩酸エフェドリン、ノスカピン、クエン酸ペントキシベリン、クエン酸オキセラジン、クエン酸イソアミニルなど);
 - 【0038】 (11) 去たん剤(例えば、塩酸プロムへキシン、カルボシステイン、塩酸エチルシステイン、塩酸メチルシステインなど);
 - (12) 気管支拡張剤(例えば、テオフィリン、アミノフィリン、クロモグリク酸ナトリウム、塩酸プロカテロール、塩酸トリメトキノール、ジプロフィリン、硫酸サルブタモール、塩酸クロルプレナリン、フマル酸ホルモテロール、硫酸オルシプレナリン、塩酸ピルプテロール、硫酸ヘキソプレナリン、メシル酸ピトルテロール、塩酸クレンプテロール、硫酸テルブタリン、塩酸マプテロール、臭化水素酸フェノテロール、塩酸メトキシフェナミンなど);
 - (13)強心剤(例えば、塩酸ドパミン、塩酸ドプタミン、ドカルパミン、デノパミン、カフェイン、ジゴキシン、ジギトキシン、ユビデカレノンなど);
 - (14) 利尿剤(例えば、フロセミド、アセタゾラミド、トリクロルメチアジド、メチクロチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、エチアジド、シクロペンチアジド、スピロノラクトン、トリアムテレン、フロロチアジド、ピレタニド、メフルシド、エタクリン酸、アゾセミド、クロフェナミドなど);
 - (15)筋弛緩剤(例えば、カルバミン酸クロルフェネシン、塩酸トルペリゾン、塩酸エペリゾン、塩酸チザニジン、メフェネシン、クロルゾキサゾン、フェンプロバメート、メトカルバモール、クロルメザノン、メシル酸プリジノール、アフロクアロン、バクロフェン、ダントロレンナトリウムなど);
 - 【0039】(16) 脳代謝改善剤(例えば、ニセルゴリン、塩酸メクロフェノキセート、タルチレリンなど);
- 50 (17) マイナートランキライザー(例えば、オキサソ

ラム、ジアゼパム、クロチアゼパム、メダゼパム、テマ ゼパム、フルジアゼパム、メプロバメート、ニトラゼパ ム、クロルジアゼポキシドなど);

(18) メジャートランキライザー (例えば、スルピリ ド、塩酸クロカプラミン、ゾテピン、クロルプロマジ ン、ハロペリドールなど);

(19) βープロッカー (例えば、フマル酸ビソプロロ ール、ピンドロール、塩酸プロブラノロール、塩酸カル テオロール、酒石酸メトプロロール、塩酸ラベタノー ル、塩酸アセプトロール、塩酸プフェトロール、塩酸ア 10 ルプレノロール、塩酸アロチノロール、塩酸オクスプレ ノロール、ナドロール、塩酸プクモロール、塩酸インデ ノロール、マレイン酸チモロール、塩酸ペフノロール、 塩酸ププラノロールなど);

(20) 抗不整脈剤 (例えば、塩酸プロカインアミド、 ジソピラミド、アジマリン、硫酸キニジン、塩酸アプリ ンジン、塩酸プロパフェノン、塩酸メキシレチン、塩酸 アジミライドなど);

【0040】(21) 痛風治療剤(例えば、アロプリノ ール、プロベネシド、コルヒチン、スルフィンピラゾ ン、ペンズプロマロン、プコロームなど);

(22)血液凝固阻止剤(例えば、塩酸チクロピジン、 ジクマロール、ワルファリンカリウム、(2R, 3R) -3-アセトキシ-5-〔2-(ジメチルアミノ) エチ ル〕-2,3-ジヒドロ-8-メチル-2-(4-メチ ルフェニル) -1, 5-ベンゾチアゼピン-4 (5H) -オン・マレイン酸塩など):

(23) 血栓溶解剤 (例えば、メチル (2E, 3Z) - $3-ペンジリデンー4-(3,5-ジメトキシー<math>\alpha-\lambda$ -イル)スクシナメート・塩酸塩など):

(24) 肝臓疾患用剤(例えば、(±) r-5-ヒドロ キシメチルー t - 7 - (3, 4 - ジメトキシフェニル) -4-オキソー4,5,6,7-テトラヒドロベンゾ 〔b〕フラン-c-6-カルボン酸ラクトンなど);

(25) 抗てんかん剤(例えば、フェニトイン、バルプ 口酸ナトリウム、メタルピタール、カルパマゼピンな ど) ;

【0041】(26) 抗ヒスタミン剤(例えば、マレイ タジン、酒石酸アリメマジン、塩酸サイクロヘブタジ ン、ペシル酸ペポタスチンなど);

(27) 鎮吐剤 (例えば、塩酸ジフェニドール、メトク ロプラミド、ドンペリドン、メシル酸ベタヒスチン、マ レイン酸トリメプチンなど);

(28)降圧剤(例えば、塩酸レセルピン酸ジメチルア ミノエチル、レシナミン、メチルドパ、塩酸プラロゾシ ン、塩酸プナゾシン、塩酸クロニジン、ブドララジン、 ウラピジル、N-〔6-〔2-〔(5-プロモ-2-ピ

エニル) -4-ピリミジニル] -4-(2-ヒドロキシ -1,1-ジメチルエチル)ベンゼンスルホンアミド・ ナトリウム塩など):

12

(29) 高脂血症用剤(例えば、プラバスタチンナトリ ウム、フルパスタチンナトリウムなど):

(30) 交感神経興奮剤(例えば、メシル酸ジヒドロエ ルゴタミン、塩酸イソプロテレノール、塩酸エチレフリ ンなど):

【0042】(31)経口糖尿病治療剤(例えば、グリ ベングラミド、トルブタミド、グリミジンナトリウムな ど) ;

(32)経口抗癌剤(例えば、マリマスタットなど);

(33) アルカロイド系麻薬 (例えば、モルヒネ、コデ イン、コカインなど);

(34) ビタミン剤(例えば、ビタミンB1、ビタミン B2、ピタミンB6、ピタミンB12、ピタミンC、葉

(35) 頻尿治療剤(例えば、塩酸フラボキサート、塩 酸オキシブチニン、塩酸テロリジンなど):

(36) アンジオテンシン変換酵素阻害剤 (例えば、塩 酸イミダプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリ ル、塩酸デラプリルなど)。

【0043】上述したように機能性粒子の具体例とし て、薬物を含有する芯粒子の周囲に、含有している薬物 の放出の制御、薬物の味のマスキング、遮光、保湿など の目的のために被覆層を設けた被覆粒子、水不溶性物質 中に薬物を封入したマイクロスフェアもしくはマトリッ クス粒子などを挙げることができる。機能性粒子として 被覆粒子を用いる場合被覆層に含有させる成分として チルベンジリデン) -N-(4-メチルピペラジン-1 30 は、被覆粒子に含まれる薬物の放出を制御し、味をマス キングし、遮光、保湿するなどの機能を果たすものであ れば任意のものを使用することができるが、具体的には 水溶性高分子、水不溶性高分子、腸溶性高分子、胃溶性 高分子、疎水性有機化合物などのコーティング剤を使用 することができる。

【0044】水溶性高分子の例としては、(1)メチル セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキ シプロピルメチルセルロースなどの水溶性セルロースエ ーテル;(2)ポリビニルピロリドン、ポリビニルアル ン酸クロルフェニラミン、フマル酸クレマスチン、メキ 40 コールなどの水溶性ポリビニル誘導体;及び(3)ポリ エチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどの アルキレンオキシド重合体を挙げることができる。

【0045】水不溶性高分子の例としては、(1) エチ ルセルロースなどの水不溶性セルロースエーテル;及び (2) アクリル酸エチル・メタクリル酸メチル・メタク リル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体 (例 えば、商品名:オイドラギットRS、レーム・ファーマ 製)、メタクリル酸メチル・アクリル酸エチル共重合体 (例えば、商品名:オイドラギットNE30D、レーム リミジニル)オキシ〕エトキシ〕-5-(4-メチルフ 50 ・ファーマ製)などの水不溶性アクリル酸系共重合体を 挙げることができる。

【0046】 腸溶性高分子の例としては、(1) ヒドロ キシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネー ト、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、 ヒドロキシメチルエチルセルロースフタレート、セルロ ースアセテートフタレート、セルロースアセテートサク シネート、セルロースアセテートマレエート、セルロー スペンゾェートフタレート、セルロースプロピオネート フタレート、メチルセルロースフタレート、カルポキシ ロースフタレートなど)などの腸溶性セルロース誘導 体; (2) スチレン・アクリル酸共重合体、アクリル酸 メチル・アクリル酸共重合体、アクリル酸メチル・メタ クリル酸共重合体、アクリル酸プチル・スチレン・アク リル酸共重合体、メタクリル酸・メタクリル酸メチル共 重合体 (例えば、商品名:オイドラギットL100、オ イドラギットS、いずれもレーム・ファーマ社製)、メ タクリル酸・アクリル酸エチル共重合体(例えば、商品 名:オイドラギットL100-55、レーム・ファーマ 社製)、アクリル酸メチル・メタクリル酸・アクリル酸 20 オクチル共重合体などの腸溶性アクリル酸系共重合体; (3) 酢酸ビニル・マレイン酸無水物共重合体、スチレ ン・マレイン酸無水物共重合体、スチレン・マレイン酸 モノエステル共重合体、ビニルメチルエーテル・マレイ ン酸無水物共重合体、エチレン・マレイン酸無水物共重 合体、ビニルプチルエーテル・マレイン酸無水物共重合 体、アクリロニトリル・アクリル酸メチル・マレイン酸 無水物共重合体、アクリル酸プチル・スチレン・マレイ ン酸無水物共重合体などの腸溶性マレイン酸系共重合 体; (4) ポリビニルアルコールフタレート、ポリビニ 30 ルアセタールフタレート、ポリビニルプチレートフタレ ート、ポリビニルアセトアセタールフタレートなどの腸 溶性ポリビニル誘導体を挙げることができる。 【0047】胃溶性高分子の例としては、(1)ポリビ

ニルアセタールジエチルアミノアセテートなどの胃溶性 ポリピニル誘導体;及び(2)メタアクリル酸メチル・ メタクリル酸プチル・メタクリル酸ジメチルアミノエチ ル共重合体(例えば、商品名:オイドラギットE、レー ム・ファーマ製)などの胃溶性アクリル酸系共重合体を 挙げることができる。

【0048】疎水性有機化合物の例としては、(1)ス テアリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン 酸、ベヘン酸などの高級脂肪酸;(2)ラウリルアルコ ール、ミリスチルアルコール、セチルアルコール、ステ アリルアルコール、ベヘニルアルコールなどの高級アル コール; (3) ステアリン酸トリグリセリド、ミリスチ ン酸トリグリセリド、パルミチン酸トリグリセリド、ラ ウリン酸トリグリセリドなどの高級脂肪酸のトリグリセ リド;及び(4)硬化ひまし油、硬化ヤシ油、牛脂など の水素添加されていてもよい天然油脂を挙げることがで 50 きる。

【0049】この被覆層には、上記のようなコーティン グ剤成分のほか、必要に応じて着色剤、隠蔽剤、可塑 剤、滑沢剤などの種々の添加剤を更に含有させることが できる。このような着色剤としては、食用色素、レーキ 色素、カラメル、カロチン、アナット、コチニール、三 二酸化鉄などに加えて、レーキ色素とシロップを主体と した不透明着色剤オパラックス (OPALUX) などを 挙げることができる。具体的には食用赤色2号、3号、 メチルエチルセルロース、エチルヒドロキシエチルセル 10 黄色4号、5号、緑色3号、青色1号、2号、紫1号な どの食用アルミニウムレーキ、アナット(ベニノキ由来 の天然色素)、カルミン(カルミン酸アルミニウム 塩)、パールエッセンス(グアニンを主成分とする)な どを使用することができる。隠蔽剤としては、二酸化チ タン、沈降炭酸カルシウム、リン酸水素カルシウム、硫 酸カルシウムなどを使用することができる。可塑剤とし ては、ジエチルフタレート、ジプチルフタレート、プチ ルフタリルプチルグリコレートなどのフタル酸誘導体の ほか、シリコン油、クエン酸トリエチル、アセチルクエ ン酸トリエチル、トリアセチン、プロピレングリコー ル、ポリエチレングリコールなどを使用することができ る。また滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウム、 タルク、合成ケイ酸マグネシウム、微粒子性酸化ケイ素 などを使用することができる。

> 【0050】被覆粒子が有することができる被覆層の具 体例としては、腸溶性高分子と疎水性有機化合物との混 合皮膜(特開2000-103732)、水不溶性高分 子と疎水性有機化合物の混合皮膜(特開2000-19 8747) などを挙げることができる。

> 【0051】また上記の被覆層は、1層のみならず、2 層以上から構成されていてもよい。例えば、すべての隣 接する層同士が、互いに異なる疎水性有機化合物-水溶 性高分子混合物を含有する多層被覆層(特願2001-018807) などを挙げることができる。

【0052】被覆粒子において被覆される薬物含有芯粒 子とは、配合を希望する薬物を単独で、又は通常この分 野で用いられる各種製剤添加物と組合わせて含む粒子で あり、平均粒子径が、約40~245μm、特に約45 ~195 µmである粒子を好ましく用いることができ 40 る。

【0053】薬物含有芯粒子には、薬物のほか、経口投 与用製剤に使用し得る製剤添加剤、例えば賦形剤、崩壊 剤、結合剤、滑沢剤、界面活性剤、香料、着色剤、甘味 剤、溶解補助剤などを含有させることができる。賦形剤 としては、乳糖、白糖、マンニトール、キシリトール、 エリスリトール、ソルピトール、マルチトール、クエン 酸カルシウム、リン酸カルシウム、結晶セルロース、メ タケイ酸アルミン酸マグネシウムなどを使用することが できる。崩壊剤としては、トウモロコシデンプン、馬鈴 薯デンプン、カルボキシメチルスターチナトリウム、部

分アルファ化デンプン、カルボキシメチルセルロースカ ルシウム、カルボキシメチルセルロース、低置換度ヒド ロキシプロピルセルロース、架橋カルボキシメチルセル ロースナトリウム、架橋ポリピニルピロリドンなどを使 用することができる。結合剤としては、ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、 デキストリン、アルファー化デンプンなどを使用するこ とができる。滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウ ム、ステアリン酸カルシウム、タルク、軽質無水ケイ 酸、含水二酸化ケイ素などを使用することができる。

【0054】また界面活性剤としては、リン脂質、グリ セリン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポ リオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリエチレングリコ ール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ 油、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、庶糖脂肪酸 エステルなどを使用することができる。香料としては、 オレンジ油、ウイキョウ油、ケイヒ油、チョウジ油、テ レピン油、ハッカ油、ユーカリ油を使用することができ る。着色剤としては、食用赤色2号、3号、食用黄色4 20 号、5号、食用緑色3号、食用青色1号、2号、これら のアルミニウムレーキ、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄な どを使用することができる。甘味剤としては、サッカリ ン、アスパルテームなどを使用することができる。そし て溶解補助剤としては、シクロデキストリン、アルギニ ン、リジン、トリスアミノメタンなどを使用することが できる。

【0055】薬物含有芯粒子は、上記のような薬物及び 必要に応じて各種添加剤を用いて、湿式造粒、乾式造 粒、レイヤリング造粒、加熱造粒、含浸造粒、噴霧乾燥 30 造粒などの既知の造粒法により調製することができる。 【0056】薬物含有芯粒子を湿式造粒法で調製するに

は、以下のような方法で調製することができる。

- (1) 薬物及び各種製剤添加剤の混合物 (以下、薬物混 合物と記載する)に、結合剤溶液を加え、撹拌造粒機、 高速撹拌造粒機などを用いて撹拌、造粒する。
- (2) 薬物混合物に結合剤溶液を添加し混練した後、押 出造粒機を用いて造粒、整粒する。
- (3)薬物混合物に、流動層造粒機、転動撹拌流動層造 粒機などを用い、流動下に結合剤溶液を噴霧して造粒す 40 る。

【0057】乾式造粒法で調製するには、薬物混合物 を、ローラーコンパクター及びロールグラニュレーター などを用いて造粒する。

【0058】レイヤリング造粒法で調製するには、遠心 流動型造粒機などを用い、転動させた不活性な担体に結 合剤溶液を噴霧しつつ薬物混合物を添加し、担体上に薬 物混合物を付着させる。不活性な担体としては、結晶乳 糖、結晶セルロース、結晶塩化ナトリウムなどの糖類も

スの球形造粒物(商品名:アピセルSP、旭化成製)、 結晶セルロースと乳糖の球形造粒物 (商品名:ノンパレ ルNP-5、同NP-7、フロイント産業製)、精製白 糖の球形造粒物(商品名:ノンパレル-103、フロイ ント産業製)、乳糖とα化デンプンの球形造粒物など] などを用いることができる。

【0059】加熱造粒法で調製するには、以下のような 方法で調製することができる。

- (1) ポリエチレングリコール、油脂、ワックスなどの 10 加熱により溶融する物質(加熱溶融物質)を含む薬物混 合物を、撹拌造粒機、高速撹拌造粒機などを用い、加熱 溶融物質が溶融する温度下で撹拌し、造粒する。
 - (2) 遠心流動型造粒機などを用い、加熱溶融物質が溶 融する温度下で転動させた不活性な担体に、加熱溶融物 質を含む薬物混合物を添加して、担体上に薬物混合物を 付着させる。

【0060】含浸造粒法で調製するには、適当な濃度で 薬物を含む溶液と多孔性の担体とを混合し、担体の気孔 部中に薬物溶液を充分保持させた後、乾燥させ溶媒を除 去させる。多孔性の担体としては、メタケイ酸アルミン 酸マグネシウム(商品名:ノイシリン、富士化学工業 製)、ケイ酸カルシウム(商品名:フローライト、エー ザイ製) などを用いることができる。

【0061】噴霧乾燥造粒法で調製するには、スプレー ドライヤーなどの噴霧乾燥機を用い、薬物の溶液又は縣 濁液を髙温気流中に噴霧し、乾燥させる。

【0062】また、例えば粒子径約45~195 µmの 微粒子を調製するには、髙速転動造粒機を用いた湿式造 粒(例えば、薬物、溶媒を保持する性質を有する賦形剤 に結合剤溶液を添加し、高速転動造粒する特開2000 -128774記載の方法)、含浸造粒、噴霧乾燥造粒 が好ましい。

【0063】機能性粒子の一例である被覆粒子を調製す るには、上記のように調製した薬物含有芯粒子に上述し たような被覆層を設ける。薬物含有芯粒子に被覆層を設 けるには、製剤技術の分野において通常使用されている 任意の被覆法を用いることができる。例えば水溶性高分 子、水不溶性高分子、腸溶性高分子、胃溶性高分子、疎 水性有機化合物などのコーティング剤、及び必要に応じ 着色剤、隠蔽剤、可塑剤、滑沢剤を溶媒に溶解もしくは 分散してコーティング液とし、これを通常使用されてい るコーティング装置を用いて薬物含有芯物質に噴霧し、 乾燥することによって、被覆粒子を得ることができる。

【0064】コーティング溶液の溶媒としては、メタノ ール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノー ル、n-プタノール、2-メトキシエタノール(商品 名:メチルセロソルプ、片山化学工業製)、2-エトキ シエタノール (商品名:セロソルブ、片山化学工業製) などのアルコール類;ヘキサン、シクロヘキサン、石油 しくは無機塩の結晶、球形造粒物〔例えば結晶セルロー 50 エーテル、石油ペンジン、リグロイン、ペンゼン、トル

エン、キシレンなどの炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンジクロライド、トリクロロエチレン、1,1,1ートリクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素;酢酸メチルエステル、酢酸エチルエステル、酢酸ブチルエステルなどのエステル類;イソプロピルエーテル、ジオキサンなどのエーテル類;水などを使用することができる。またコーティング装置としては、流動層コーティング装置、遠心流動層コーティング装置、パンコーティング装置などを使用することができる。

【0065】機能性粒子として、マイクロスフェア/マトリックス粒子を用いる場合、既知のマイクロスフェア化もしくはマトリックス化方法により容易に調製可能であるが、そのような方法を非限定的に例示するとすれば、次のような方法があげられる。

- (1) 遠心流動造粒により、結合剤水溶液をスプレーしながら、薬物、水不溶性物質からなる粉末を不活性な芯粒子の周囲に付着させ、高温で乾燥する方法。
- (2) 薬物及び水不溶性物質を水不溶性物質の融点以上 20 に加熱して溶融し、噴霧冷却する方法。
- (3) 薬物及び水不溶性物質を水不溶性物質の融点以上 に加熱して溶融し、高速回転ディスク上に一定速度で滴 下する方法(スプレーチリング)

水不溶性物質としては、例えば、炭素数14~22の飽 和脂肪酸(例えば、ミリスチン酸、ステアリン酸、パル ミチン酸、ペヘン酸)、炭素数16~22の高級アルコ ール(例えば、セチルアルコール、ステアリルアルコー ル)、高級アルカン混合物(パラフィン)、脂肪酸と水 不溶性高級1価アルコール類/2価アルコール類とのエ 30 ステル(ワックス) 等をあげることができる。 ワックス としては、植物性のもの(例えば、硬化綿実油、硬化大 豆油、硬化ヒマシ油、カルナバウワックス)、動物性の もの(蜜蝋、鯨蝋、羊毛蝋)の何れも使用することがで きる。(1)における不活性な芯粒子としては、レイヤ リング造粒で使用する不活性な担体と同様のものを使用 することができ、結合剤としては、ヒドロキシプロピル セルロース、ポリエチレングリコール、ヒドロキシプロ ピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の慣用 の水溶性結合剤を使用することができる。高温での乾燥 40 は、水不溶性物質の融点付近に加熱することにより、水 不溶性物質が融解してマトリックスが形成される。この 方法では、不活性な芯粒子の粒径と薬物、水不溶性物質 の付着量を調整することにより、生成するマイクロスフ エア/マトリックス粒子の粒径を調節することができ る。(2)においては噴霧ノズルの調整により、また、

(3) においては高速回転ディスクの回転速度、滴下速度を調整することにより、生成するマイクロスフェア/マトリックス粒子の粒径を調整することができる。また、(1)~(3)のいずれの方法においても、水溶性

低分子物質、界面活性剤、崩壊剤等を製造時に添加することにより、生成するマイクロスフェア/マトリックス粒子からの薬物溶出速度を速めることができ、逆に、疎水性物質、水膨潤性物質、水でゲル化する物質を製造時に添加することにより、生成するマイクロスフェア/マトリックス粒子からの薬物溶出速度を遅くすることができる。

[0066]

【実施例】本発明の機能性粒子含有口腔内速崩壊性製剤 10 及びその製法について、以下に実施例により詳細に説明 する。

【0067】 実施例1

(1) ハンマーミル (エッグサンプルミルKII GWH -1、不二パウダル製)により粉砕したアスコルビン酸 66重量部、微結晶セルロース(アピセルPH-M2 5、旭化成製) 33重量部を、高速撹拌型造粒機 (ニュ ーグラマシンNG-200、セイシン企業製)を用いて 撹拌し(700rpm)、撹拌下、ヒドロキシプロピルセ ルロース溶液(エタノール59.4重量部と水39.6 重量部の混液にヒドロキシプロピルセルロース(HPC -SL、日本曹達製) 1重量部を溶解したもの) 400 mlを添加し、25分間造粒した。得られた造粒物を45 ℃で3時間乾燥させた後、篩分けし、粒子径75~15 0 μmの分画をアスコルピン酸含有芯粒子として得た。 ワースター式流動層コーティング装置 (GPCG-1、 グラット社製)を用い、アスコルビン酸含有芯粒子80 gに流動下、コーティング液(エチルセルロース(エト セル#10、ダウ・ケミカル社製)20g、メタクリル 酸・メタクリル酸メチル共重合体(オイドラギットL1 00、レーム・ファーマ社製) 20g、ステアリン酸4 0gをエタノール920gに溶解したもの)を被覆率 (被覆層の芯粒子に対する割合)が30重量%になるよ う噴霧し、被覆微粒子を得た。

(2) 0.5重量%のアビセルRC-591NF(カルボキシメチルセルロースナトリウムでコーティングされた微結晶セルロース、旭化成製)を含有する水55gに、アスパルテーム0.16g、上記(1)のアスコルビン酸含有被覆微粒子40g、マンニトール33.9g、エリスリトール70.9gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500gを、直径10㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥し(条件:予冷却;-40℃、3時間、乾燥;-20℃、0.1torr、2時間及び20℃、0.1torr、16時間)、本発明の口腔内速崩壊性錠を得た。得られた口腔内速崩壊性錠を健康な成人男子3人に投与し、その口腔内崩壊時間を測定したところ、平均21秒であり、優れた口腔内速崩壊性を有していた。

【0068】 実施例2

マトリックス粒子の粒径を調整することができる。ま 実施例1(2)で得られた被覆微粒子分散液930mgた、(1)~(3)のいずれの方法においても、水溶性 50 を、直径15mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:

実施例1(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊性銃 を得た。得られた口腔内速崩壊性錠の硬度をタブレット テスター (モデル6D、フロイント産業製) を用いて測 定したところ(6個)、平均38.2Nであった。ま た、第十三改正日本薬局方崩壊試験法に準じて崩壊試験 を行い(試験液:水)、崩壊時間を測定したところ(3) 個)、平均24.3秒であった。以上より、本発明方法 により得られた製剤は、崩壊時間が非常に短いにもかか わらず、高い硬度を有していることがわかる。

【0069】 実施例3

0. 5 重量%のアピセルRC-591NFを含有する水 53.4gに、アスパルテーム0.16g、レモンフレ ーバ1.6g、実施例1(1)で調製したアスコルビン 酸含有被覆微粒子40g、マンニトール33.9g、エ リスリトール70.9gを添加し、被覆微粒子分散液を 得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径10mmの 凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1(2)と 同じ)し、本発明の口腔内速崩壊性錠を得た。

【0070】実施例4

(1) サンプルミル (不二パウダル製) で粉砕した塩酸 20 ジルチアゼム10重量部、マンニトール69重量部、微 結晶セルロース(アピセルPH-M25、旭化成製)2 0 重量部を、高速撹拌型造粒機(ニューグラマシンNG -200、セイシン企業製)を用いて撹拌し (700rp m)、撹拌下、ヒドロキシプロピルセルロース溶液(エ タノール59. 4重量部と水39. 6重量部の混液にヒ ドロキシプロピルセルロース(HPC-SL、日本曹達 製) 1 重量部を溶解したもの) 4 0 0mlを添加し、2 5 分間造粒した。得られた造粒物を45℃で3時間乾燥さ せた後、篩分けし、粒子径75~150 μmの分画を薬 物含有芯粒子として得た。ワースター式流動層コーティ ング装置(GPCG-1、グラット社製)を用い、塩酸 ジルチアゼム含有芯粒子80gに流動下、コーティング 液(エチルセルロース(エトセル#10、ダウ・ケミカ ル社製) 40g、ステアリン酸40gをエタノール92 0gに溶解したもの)を被覆率(被覆層の芯粒子に対す る割合)が25重量%になるよう噴霧し、被覆微粒子を 得た。

(2) 0. 5重量%のアビセルRC-591NFを含有 する水27.5gに、アスパルテーム0.08g、上記 40 (1) の塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子20g、マン ニトール17g、エリスリトール35.4gを添加し、 被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500 mgを、直径10mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条 件:実施例1(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊 性錠を得た。

【0071】実施例5

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水2 7. 5 gに、アスパルテーム 0. 0 8 g、実施例 4

g、マンニトール17g、エリスリトール35.4gを 添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散 液500mgを、直径10mmの凹型の穴に充填後、凍結乾 燥(条件:実施例1(2)と同じ)し、本発明の口腔内 速崩壊性錠を得た。

[0072] 実施例6

(1) サンプルミル (不二パウダル製) で粉砕した塩酸 ジルチアゼム53.2重量部、マンニトール26.6重 量部、微結晶セルロース(アビセルPH-M25、旭化 10 成製) 19.9重量部を、高速攪拌型造粒機 (ニューグ ラマシンNG-350、セイシン企業製)を用いて攪拌 し(450rpm)、攪拌下、ヒドロキシプロピルセルロ ース溶液(エタノール68重量部と水30重量部の混液 にヒドロキシプロピルセルロース(HPC-SL、日本 曹達製) 2重量部を溶解したもの) 450mlを添加し、 30分間造粒した。得られた造粒物を45℃で16時間 乾燥させた後、篩い分けし、粒子径75~150μπの 分画を薬物含有芯粒子として得た。ワースター式流動層 コーティング装置(GPCG-1、グラット社製)を用 い、塩酸ジルチアゼム含有芯粒子80gに流動下、コー ティング液(エチルセルロース(エトセル#10、ダウ ・ケミカル社製) 40g、ステアリン酸(花王社製) 1 0gをエタノール950gに溶解させたもの)を被覆率 (被覆層の芯粒子に対する割合)が50重量%になるよ うに噴霧し、被覆微粒子を得た。得られた被覆粒子を篩 い分けし、粒子径75~250 μmの分画を塩酸ジルチ アゼム含有被覆粒子として得た。

(2) 1 重量%のアピセルRC-591NFを含有する. 水40.8gに、アスパルテーム1.2g、上記(1) の塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子23.4g、乳糖 (450Mesh品、DMV社) 54.6gを添加し、 被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500 mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条 件: 実施例1-(2) と同じ) し、本発明の口腔内速崩 壊錠を得た。

【0073】 実施例7

(1) ワースター式流動層コーティング装置 (GPCG - 1、グラット社製) を用い、実施例 6 - (1) で得た 塩酸ジルチアゼム含有芯粒子80gに流動下、コーティ ング液(エチルセルロース(エトセル#10、ダウ・ケ ミカル社製) 40g、ステアリン酸(花王社製) 40g をエタノール920gに溶解させたもの)を被覆率(被 覆層の芯粒子に対する割合)が50重量%になるように 噴霧し、被覆微粒子を得た。得られた被覆粒子を篩い分 けし、粒子径75~250μmの分画を塩酸ジルチアゼ ム含有被覆粒子として得た。

(2) 1 重量%のアピセルRC-591NFを含有する 水8.5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料 (小川香料社製) 0.13g、上記(1)の塩酸ジルチ (1) で調製した塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子20 50 アゼム含有被覆微粒子4.88g、乳糖(200Mes

22 た口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その

口腔内崩壊時間を測定したところ、平均 1 6 秒であり、 優れた口腔内速崩壊性を有していた。

【0076】実施例10

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水8.5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小川香料社製)0.13g、実施例9-(1)で得たアセトアミノフェン含有被覆微粒子4.88g、マンニトール3.79g、エリスリトール7.58gを添加し、被覆10 微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均16.7Nであった。

【0077】実施例11

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水8.5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小川香料社製)0.13g、実施例9-(1)で得たアセトアミノフェン含有被覆微粒子3.25g、乳糖(200Mesh、DMV社)13gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-

(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均15.8Nであった。また、得られた口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その口腔内崩壊時間を測定したところ、平均11秒であり、優れ30た口腔内速崩壊性を有していた。

【0078】実施例12

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水9.75gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小川香料社製)0.13g、実施例9-(1)で得たアセトアミノフェン含有被覆微粒子3.75g、乳糖(200Mesh、DMV社)11.25gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500gを、直径12㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均12.0 Nであった。また、得られた口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その口腔内崩壊時間を測定したところ、平均10秒であり、優れた口腔内速崩壊性を有していた。

【0079】 実施例13

1 重量%のアピセルRC-591NFを含有する水9. 75gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小川香料社製)0.13g、実施例9-(1)で得たアセトアミノフェン含有被覆微粒子4.5g、乳糖(200

h品、DMV社)11.38gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均10.0Nであった。また、得られた口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その口腔内速崩壊時間を測定したところ、平均17秒であり、優れた口腔内速崩壊性を有していた。

【0074】 実施例8

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水8. 5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小川香料社製)0.13g、実施例7-(1)で得た塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子4.88g、マンニトール3.79g、エリスリトール7.58gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテ20スター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均26.5Nであった。

【0075】実施例9

(1) アセトアミノフェン175.7g、ヒドロキシプ ロピルセルロース70.3gをエタノール1054gに 溶解させ、この溶液およびメタケイ酸アルミン酸マグネ シウム (ノイシリンNS2N、富士化学工業製) 200 gを品川混合機を用いて混合攪拌し、含浸造粒した。得 られた造粒物を45℃で16時間乾燥させた後、篩い分 けし、粒子径75~150μmの分画を薬物含有芯粒子 として得た。ワースター式流動層コーティング装置(G PCG-1、グラット社製)を用い、アセトアミノフェ ン含有芯粒子80gに流動下、エチルセルロース溶液 (エトセル#10(ダウ・ケミカル社製):3重量部、 エタノール:63.05重量部、水:33.95重量 部)を被覆率(被覆層の芯粒子に対する割合)が25重 量%になるように噴霧し、被覆微粒子を得た。得られた 被覆粒子を篩い分けし、粒子径75~250μmの分画 をアセトアミノフェン含有被覆粒子として得た。

(2) 1重量%のアピセルRC-591NFを含有する 40 水8.5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料 (小川香料社製) 0.13g、上記(1)のアセトアミノフェン含有被覆微粒子4.88g、乳糖(200Mesh品、DMV社)11.38gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6個)、平均15.8Nであった。また、得られ50

Mesh、DMV社) 10.5gを添加し、被覆微粒子 分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径 12㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1 - (2) と同じ) し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。 得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター (モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したと ころ(6個)、平均12.0Nであった。また、得られ た口腔内速崩壊錠を健康な成人男子3人に投与し、その 口腔内崩壊時間を測定したところ、平均12秒であり、 優れた口腔内速崩壊性を有していた。

【0080】 実施例14

1 重量%のアピセルRC-591NFを含有する水9. 75gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小 川香料社製) 0. 13g、実施例9-(1)で得たアセ トアミノフェン含有被覆微粒子5.25g、乳糖(20 0Mesh、DMV社) 9. 75gを添加し、被覆微粒 子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直 径12㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例 1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得 ー(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定した ところ (6個)、平均13.8 Nであった。

【0081】 実施例15

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水9. 75gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小 川香料社製) 0. 13g、実施例9-(1) で得たアセ トアミノフェン含有被覆微粒子6g、乳糖(200Me sh、DMV社)9gを添加し、被覆微粒子分散液を得 た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹 型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と 30 同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。得られた口 腔内速崩壊錠の硬度をタプレットテスター (モデル6 D、フロイント産業製)を用いて測定したところ(6 個)、平均12.8Nであった。

【0082】実施例16

1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水9. 75gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料(小 川香料社製) 0. 13g、実施例9-(1)で得たアセ トアミノフェン含有被覆微粒子6.75g、乳糖(20 0 Mesh、DMV社) 8. 25gを添加し、被覆微粒 40 子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直 径12㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例 1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得 た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスタ ー(モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定した ところ (6個)、平均12. 7Nであった。

【0083】実施例17

(1) サンプルミル (不二パウダル製) で粉砕したエカ ベトナトリウム69.3重量部、部分α化デンプン (P CS-PC10、旭化成製) 29. 7重量部を、高速攪 50 分けし、粒子径75~250μmの分画を塩酸ジルチア

拌型造粒機(ニューグラマシンNG-200、セイシン 企業製)を用いて攪拌し(600rpm)、攪拌下、ヒド ロキシプロピルセルロース溶液 (エタノール49 重量部 と水49重量部の混液にヒドロキシプロピルセルロース (HPC-SL、日本曹達製) 2重量部を溶解したも の) 250mlを添加し、24分間造粒した。得られた造 粒物を45℃で16時間乾燥させた後、篩い分けし、粒 子径75~150 µmの分画を薬物含有芯粒子として得 た。ワースター式流動層コーティング装置(GPCG-10 1、グラット社製)を用い、エカベトナトリウム含有芯 粒子80gに流動下、コーティング液(エチルセルロー ス(エトセル#10、ダウ・ケミカル社製)40g、ス テアリン酸(花王社製)10gをエタノール950gに 溶解させたもの)を被覆率(被覆層の芯粒子に対する割 合)が30重量%になるように噴霧し、被覆微粒子を得 た。得られた被覆粒子を篩い分けし、粒子径75~25 0 μmの分画をエカベトナトリウム含有被覆粒子として 得た。

(2) 1重量%のアピセルRC-591NFを含有する た。得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスタ 20 水8.5gに、アスパルテーム0.13g、レモン香料 (小川香料社製) 0.13g、上記(1)のエカベトナ トリウム含有被覆微粒子4.88g、乳糖(450Me s h品、DMV社) 11. 38gを添加し、被覆微粒子 分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径 12㎜の凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1 - (2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。 得られた口腔内速崩壊錠の硬度をタブレットテスター (モデル6D、フロイント産業製)を用いて測定したと ころ(6個)、平均17.0Nであった。

【0084】実施例18

(1) サンプルミル (不二パウダル製) で粉砕した塩酸 ジルチアゼム40.0重量部、マンニトール40.0重 量部、微結晶セルロース(アピセルPH-M25、旭化 成性) 20.0重量部を、高速攪拌型造粒機 (ニューグ ラマシンNG-350、セイシン企業製)を用いて攪拌 し (450rpm)、攪拌下、ヒドロキシプロピルセルロ ース溶液(エタノール68重量部と水30重量部の混液 にヒドロキシプロピルセルロース(HPC-SL、日本 曹達製) 2 重量部を溶解したもの) 4 3 5mlを添加し、 30分間造粒した。得られた造粒物を45℃で16時間 乾燥させた後、篩い分けし、粒子径75~150μmの 分画を薬物含有芯粒子として得た。ワースター式流動層 コーティング装置(GPCG-1、グラット社製)を用 い、塩酸ジルチアゼム含有芯粒子80gに流動下、コー ティング液(エチルセルロース(エトセル#10、ダウ ・ケミカル社製) 40g、ステアリン酸(花王社製) 4 0gをエタノール920gに溶解させたもの)を被覆率 (被覆層の芯粒子に対する割合が60重量%になるよう に噴霧し、被覆微粒子を得た。得られた被覆粒子を篩い

ゼム含有被覆粒子として得た。

(2) 2重量%のアピセルRC-N81を含有する水51.0gに、アスパルテーム0.8g、ストロベリー香料(小川香料社製)0.8g、上記(1)の塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子29.3g、乳糖(450Mesh品、DMV社)68.3gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液470mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-

(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。

【0085】実施例19

1重量%のアピセルRC-N30を含有する水51.0 gに、アスパルテーム0.8g、ストロベリー香料(小川香料社製)0.8g、実施例18-(1)で得た塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子29.3g、乳糖(450Mesh品、DMV社)68.3gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液470mgを、直径12mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。

【0086】 実施例20

(1) ワースター式流動層コーティング装置(GPCG-1、グラット社製)を用い、実施例6-(1)で得た塩酸ジルチアゼム含有芯粒子80gに流動下、コーティング液(エチルセルロース(エトセル#10、ダウ・ケミカル社製)40g、ステアリン酸(花王社製)40gをエタノール920gに溶解させたもの)を被覆率(被覆層の芯粒子に対する割合)が40重量%になるように噴霧し、被覆微粒子を得た。得られた被覆粒子を篩い分けし、粒子径75~250μmの分画を塩酸ジルチアゼム含有被覆粒子として得た。

(2) 1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水102.0gに、アスパルテーム3.0g、ストロベリー香料(小川香料社製)3.0g、上記(1)の塩酸ジルチアゼム含有被覆微粒子58.5g、乳糖(450

Mesh品、DMV社)136.5gを添加し、被覆微粒子分散液を得た。この被覆微粒子分散液500mgを、直径12mmの凹型の穴に充填装置(モノディスペンサー、型式4NDPLO4G15、兵神装備社製)を用いて充填後、凍結乾燥(条件:実施例1-(2)と同じ)し、本発明の口腔内速崩壊錠を得た。

26

【0087】実験例1

アピセルRC-591NF 1重量部に水99重量部を 添加し、マグネティックスターラーで1時間撹拌後、1 6時間放置することにより、1重量%のアピセルRC-591NFを含有する水分散液を調製し、B型粘度計を 用いて25℃での粘度を測定したところ、17mPa・sで あった。次いで該液99重量部に、二フェジピン粒子 (和光純薬製、Lot No. KCR6473、平均 粒子径:72μπ、粒子径36μπ以下の粒子及び粒子径 147 μπ以上の粒子をそれぞれ10%ずつ含む) 1重 量部を添加し、2分間撹拌して分散させた後ネスラー管 (内径22mm) に50ml注ぎ、静置した。静置開始から 0及び5時間後、分散液の上下中央部から正確に 1mlサ ンプリングし、ニフェジピン粒子濃度を測定した。サン プルのニフェジピン粒子濃度は、(a)サンプルにアセ トンを添加してニフェジピンを溶解し、(b) ろ過によ ってアピセルRC-591NFを除去し、(c)ろ液を 第十三改正日本薬局方崩壊試験第二液で希釈し、(d) 吸光度測定(測定波長:350nm) により希釈サンプル のニフェジピン濃度を測定し、算出した。理論ニフェジ ピン粒子濃度(ニフェジピン粒子量/分散液量)を10 0とした場合の各静置時間後における分散液上下中央部 の二フェジピン粒子濃度の割合(%)を表1に示した。 30 なお、ニフェジピン粒子を水に添加して、上記と同様に 分散させた場合は、5時間以内に水と二フェジピン粒子 とが完全に分離した。

【0088】 【表1】

静置時間(hr)	理論微粒子濃度を100とした場合の各种間時間 後における分散被中央部のニフェジピン粒子濃度 の割合(%)
0	100
5	94. 7

【008·9】表1から明らかなように、5時間静置後の値、すなわち分散維持率は94.7%であり、分散剤としてアビセルRC-591NF(カルボキシメチルセルロースでコーティングされた微結晶セルロース)を用いてニフェジピン粒子を水に分散させると、長時間にわたって良好な分散状態が維持されることが判明した。このことより、本発明の方法においては、分散剤としてカルボキシメチルセルロースナトリウムでコーティングされた微結晶セルロース(アビセルRC-591NF)を好ましく使用し得ることが示された。

【0090】実験例2

実施例4(1)で得られた被覆微粒子、実施例4(2)で得られた口腔内速崩壊性錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、塩酸ジルチアゼムの溶出特性を調べた。結果を図1に示す。図1から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊性錠の塩酸ジルチアゼム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速50 崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0091】実験例3

実施例6 (1)で得られた被覆微粒子、実施例6 (2)で得られた口腔内速崩壊錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第一液)を行い、塩酸ジルチアゼムの溶出特性を調べた。結果を図2に示す。図2から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠の塩酸ジルチアゼム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0092】実験例4

実施例6 (2) で得られた口腔内速崩壊錠について、保存安定性を評価した。結果を図3に示す。 (溶出試験法:実験例3と同じ)

図3から明らかなように、本発明の製法により保存安定 性の高い口腔内速崩壊性製剤が得られることがわかっ た。

【0093】実験例5

実施例7 (1)で得られた被覆微粒子、実施例7 (2)及び実施例8で得られた口腔内速崩壊錠について、第十 20三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、塩酸ジルチアゼムの溶出特性を調べた。結果を図4に示す。図4から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠の塩酸ジルチアゼム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0094】実験例6

実施例9 (1)で得られた被覆微粒子、実施例9 (2)及び実施例10で得られた口腔内速崩壊錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、アセトアミノフェンの溶出特性を調べた。結果を図5に示す。図5から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠のアセトアミノフェン溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0095】実験例7

実施例17(1)で得られた被覆微粒子、実施例17

52 重量均一性および合量均一性

型定项目			サンプル時期	
		元項初期 (~100 錠まで)	充填中期 (200~400 鉛)	充填造期 (3hr 放置後に充填)
重量均一性 (n=20)	平均(吨/锭)	335. 1	334, 1	334.1
	σ n−1	1.6	1, 2	0.9
	C. Y 盆 (X)	0. 5	0.4	0, 3
合量均一性 (n=10)	平均(吨/锭)	87. 1	37.6	38, 4
	σn-1	0. 5	0. 3	0.9
	C. V 値(X)	1.3	0.7	2.4

【0100】表2から明らかなように、いずれの充填時期においても相分離などによる重量および含量の偏析は 50

(2)で得られた口腔内速崩壊錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、エカベトナトリウムの溶出特性を調べた。結果を図6に示す。図6から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠のエカベトナトリウム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

10 【0096】実験例8

実施例18(1)で得られた被覆微粒子、実施例18(2)で得られた口腔内速崩壊錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、塩酸ジルチアゼムの溶出特性を調べた。結果を図7に示す。図7から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠の塩酸ジルチアゼム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0097】実験例9

実施例18(1)で得られた被覆微粒子、実施例19(2)で得られた口腔内速崩壊錠について、第十三改正日本薬局方に準じて溶出試験(試験液:崩壊試験第二液)を行い、塩酸ジルチアゼムの溶出特性を調べた。結果を図8に示す。図8から明らかなように、被覆微粒子と口腔内速崩壊錠の塩酸ジルチアゼム溶出特性はほぼ一致している。このことから、本発明の製法であれば、被覆粒子などの機能性粒子の機能を損ねることなく、口腔内速崩壊性製剤とすることが可能であることがわかった。

【0098】実験例10

実施例20(2)で得られた口腔内速崩壊錠について、 充填初期(充填開始100錠まで)、充填中期(充填開 始後200~400錠)、充填後期(充填機内で3hr 間放置後に充填したもの)でサンプルを得た。それぞれ のサンプルについて錠剤重量均一性(n=20)および 含量均一性(n=10)を調べた。結果を表2に示す。 [0099]

40 【表2】

30

認められない。このことから、本発明の製法であれば、 充填液が優れた分散性を持ち、被覆粒子などの機能性粒 子を充填液中に均一に分散することができ、均一な充填 が可能であることがわかった。

29

【0101】参考例1

0.5 重量%のアビセルRC-591NF含有水33. 4 重量部に、アスパルテーム0.2 重量部、マンニトール33.4 重量部、エリスリトール33重量部を添加し、懸濁液を得た。この懸濁液500mgを、直径10mmの凹型の穴に充填後、凍結乾燥し、口腔内速崩壊性錠を得た。

【0102】参考例2

0.5重量%のアピセルRC-591NF含有水33. 4重量部に、アスパルテーム0.2重量部、マンニトール33.4重量部、乳糖33重量部を添加し、懸濁液を得た。この懸濁液500mgを、直径10mmの凹型の穴に充填後、東結乾燥し、口腔内速崩壊性錠を得た。

【0103】参考例3

0.5重量%のアピセルRC-591NF含有水33.【図 54重量部に、アスパルテーム0.2重量部、乳糖33.に実施4重量部、エリスリトール33重量部を添加し、懸濁液腔内をを得た。この懸濁液500mgを、直径10mmの凹型の穴20 示す。に充填後、凍結乾燥し、口腔内速崩壊性錠を得た。【図 6

【0104】参考例4

0.5重量%のアピセルRC-591NF含有水33. 4重量部に、アスパルテーム0.2重量部、乳糖66. 4重量部を添加し、懸濁液を得た。この懸濁液500mgを、直径10mの凹型の穴に充填後、凍結乾燥し、口腔内速崩壊性錠を得た。

【0105】参考例5

0.5重量%のアピセルRC-591NF含有水33.4重量部に、アスパルテーム0.2重量部、マンニトー 30

ル33.4重量部、マルトース33重量部を添加し、懸 濁液を得た。この懸濁液500mgを、直径10mmの凹型 の穴に充填後、凍結乾燥し、口腔内速崩壊性錠を得た。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例4(1)で得られた被覆微粒子及び実施例4(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からの 塩酸ジルチアゼムの溶出特性を示す。

【図2】実施例6(1)で得られた被覆微粒子及び実施 例6(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からの 10 塩酸ジルチアゼムの溶出特性を示す。

【図3】実施例6(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠の保存安定性を示す。

【図4】実施例7(1)で得られた被覆微粒子、ならびに実施例7(2)及び実施例8で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からの塩酸ジルチアゼムの溶出特性を示す。

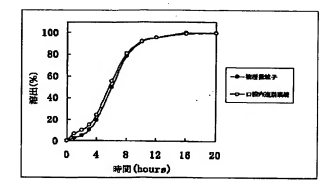
【図5】実施例9(1)で得られた被覆微粒子、ならびに実施例9(2)及び実施例10で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からのアセトアミノフェンの溶出特性を示す。

【図6】実施例17(1)で得られた被覆微粒子及び実施例17(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からのエカペトナトリウムの溶出特性を示す。

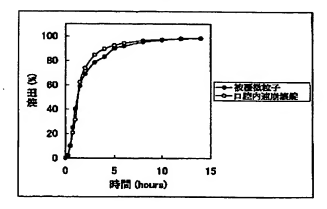
【図7】実施例18(1)で得られた被覆微粒子及び実施例18(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からの塩酸ジルチアゼムの溶出特性を示す。

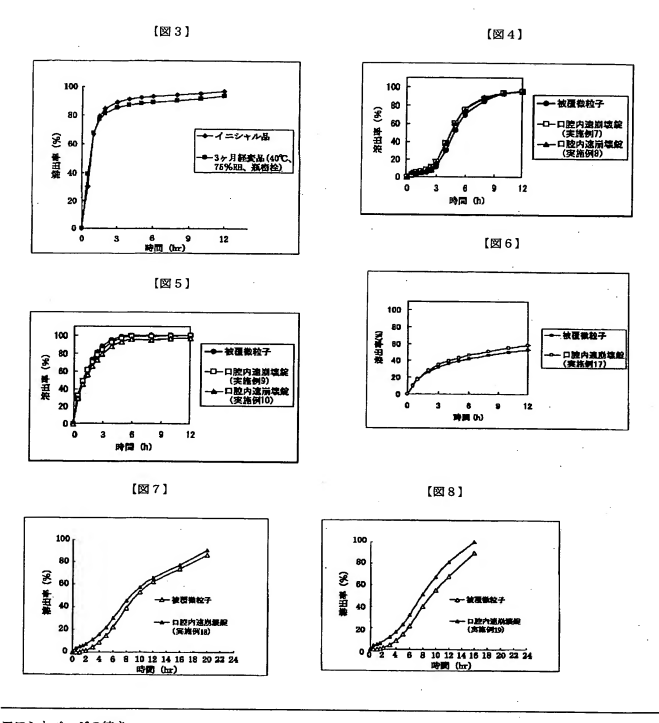
【図8】実施例18(1)で得られた被覆微粒子及び実施例19(2)で得られた本発明の口腔内速崩壊性錠からの塩酸ジルチアゼムの溶出特性を示す。

[図1]



【図2】





フロントページの続き

(51) Int. C1.

識別記号

A 6 1 K 47/38

(72)発明者 石橋 隆 大阪府堺市長曽根町545 下野池住宅12-103 F I A 6 1 K 47/38

A D I K 41/38

F ターム(参考) 4C076 AA39 BB01 DD38 DD59 EE09 EE10 EE30 EE31 EE32 EE36 EE38 EE41 EE48 FF06 GG06

テーマコード(参考)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
☐ OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.